VERTRAG ÜBE DIE INTERNATIONALE ZUS MMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REG'D 0.8 MAR 2005

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGPBERICHST

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

AM	tenzel	ichen -	les Anmolders ede à				
Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts LTS 2002/007 PCT Internationales Aktenzeichen			07 PCT	WEITERES VOI	RGEHEN	siehe Mitteilun vorläufigen Pri	g Über die Übersendung des Internationalen Ifungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
PC	T/EF	° 03/1	2272	Internationales Anmo 04.11.2003		Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (TagMonatUahr) 13.11.2002
Inte	matic	onale F	atentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikatio	n und IPK		
Ab	1K9/	00					•
	nelde	-					
LTS	S LO	HMA	NN THERAPIE-SYSTE	ME AG et al.			· :
1.	 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 						
2.	Die	ser B	ERICHT umfaßt insgesam	t 6 Blätter einschlie	Blich diese	s Deckblatts.	
	×	Auí	Berdem liegen dem Boriob	AND ACENIES			
		unc	loder Zeichnungen, die ge	ändert wurden und	oei handelt diesem Be	es sich um Blä	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser
		PC.	iorde vorgenommenen Be Γ).	richtigungen (siehe	Regel 70.1	6 und Abschnit	liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum
	Die		lagen umfassen insgesam				
				4 biatter.			
3.	Dies	ser Be	richt enthäit Angaben zu f	olgenden Punkten:			
	ı	\boxtimes	Grundlage des Bescheid	s			
	11		Priorität				
	III	\boxtimes	Keine Erstellung eines G	utachtens über Neu	heit, erfind	erische Tätigke	eit und gewerbliche Anwendbarkeit
	IV		Mangeride Littlefflictike	t der Enindung			
	V	\boxtimes	Begründete Feststellung	nach Regel 66.2 a)i	i) hinsichtli	ch der Neuheit,	der erfinderischen Tätigkeit und der
	Vi		gewerblichen Anwendbar Bestimmte angeführte Ur		d Erklärung	jen zur Stützun	g dieser Feststellung
	VII		Bestimmte Mängel der in		-1.		
	VIII		Bestimmte Bemerkungen	zur internationalen	aung Anmald		
			on a small gold	zu memanonalen	Anmeidun	9	
·							
Datum	Datum der Einreichung des Antrags			Datum de	r Continut - 11		
			-		Datain Ce	r Fertigstellung di	leses Berichts
10.03	0.03.2004				07.03.20)OE	
N					07.00.20	003	
vame beaufti	ame und Postanschrift der mit der Internationalen Prüfung eauftragten Behörde				Bevolimão	htigter Bedienste	ter
Europäisches Patentamt D-80298 München						. dentitions Pataness Et	
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 an				pmu d	Vermeul	en, S	and the state of t
	_	Fax:	+49 89 2399 - 4465		Tel. +49 89	9 2399-7520	
							Othe eatho

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/12272

i.	Grundlage	des	Berichts
----	-----------	-----	-----------------

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	E	Beschreibung, Seiten						
	1	-14	in c	in der ursprünglich eingereichten Fassung				
	A	nsprüche, Nr.						
	1-	-17	eing	eingegangen am 15.02.2005 mit Telefax				
	Z	eichnungen, Blätter						
	1/	1	in d	er ursprünglich eingereichten Fassung				
 Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. 				nend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der icht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ngegeben ist.				
	Di eir	e Bestandteile stand ngereicht; dabei hand	en der Behörde delt es sich um	e in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache				
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach Regel 23.1(b)).						
		die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).						
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).						
3.	. Hir inte	Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:						
	in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.							
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
		bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
	bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.							
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
		Die Erklärung; daß Sequenzprotokoll e	ale in compute	riosparar Farma - uf 1 1 4				
4.	Auf	fgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:						
_		Beschreibung,	Seiten:	5				
	\boxtimes	Ansprüche,	Nr.:	18				
		Zeichnungen,	Blatt:	10				
		,	Jan.	•				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/12272

5. [eingereichten Fassung hir	rücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den ich Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ausgehen (Regel 70.2(c)).
	(Auf Ersatzblätter, die sold beizufügen.)	he Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht
6. E	twaige zusätzliche Bemerkun	gen:
III. K	eine Erstellung eines Gutac nwendbarkeit	htens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche
1. F	olgende Teile der Anmeldung finderischer Tätigkeit beruher	wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf nd (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:
		Anmeldung,
\boxtimes	Ansprüche Nr. 16,17	
	Begründung:	
Ø	Die gesamte internationale den nachstehenden Gegen braucht (genaue Angaben):	Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. 16,17 beziehen sich auf stand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden
	siehe Beiblatt	
	Die Beschreibung, die Ansp oder die obengenannten An konnte <i>(genaue Angaben)</i> :	rüche oder die Zeichnungen <i>(machen Sie bitte nachstehend genaue Angaben)</i> sprüche Nr. sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden
	Die Ansprüche bzw. die obe gestützt, daß kein sinnvolles	ngenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung Gutachten erstellt werden konnte.
		orüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.
2. Ein Nu vor	e sinnvolle internationale vorb	äufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der
	Die schriftliche Form wurde i	nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
	Die computerlesbare Form w	rurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.
V. Beg gev	gründete Feststellung nach / verblichen Anwendbarkeit; l	Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der Interlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
1. Fes	tstellung heit (N)	Ja: Ansprüche 1-17
Erfir	nderische Tätigkeit (IS)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche 1-17
Gev	erbliche Anwendbarkeit (IA)	Nein: Ansprüche Ja: Ansprüche: 1-15 Nein: Ansprüche:

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 03/12272

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt III

Keine Erstellung eines Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit

Die Ansprüche 16 und 17 beziehen sich auf einen Gegenstand, der nach Auffassung dieser Behörde unter die Regel 67.1 (iv) PCT fällt. Daher wird über die gewerbliche Anwendbarkeit des Gegenstands dieser Ansprüche kein Gutachten erstellt (Artikel 34(4) a) (i) PCT).

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

- 1. Das filmförmige therapeutische System gemäß Hauptanspruch 1 unterscheidet sich vom zitierten Stand der Technik dadurch, daß es eine auf Polyacrylaten basierende Rückschicht, die als Wirkstoffreservoir dient, und eine auf Polyvinylalkohol(en) basierende unlösliche mucoadhäsive Schicht aufweist. WO99/55312 und Solomonidou D. et al. offenbaren die Verwendung von Polyvinylalkohol als filmformendes Polymer in der Aufbau einer mucoadhäsiven Schicht. In beiden Dokumenten wird aber keine auf Polyacrylaten basierende Rückschicht eingesetzt. Eine auf Polyacrylaten basierende Rückschicht ist z.B. aus US2002/0142036 bekannt (cf. Absätze [0013-0014]). Die Kombination mit einer auf Polyvinylalkohol basierenden mucoadhäsiven Schicht wird dort aber nicht offenbart. Die übrigen im Recherchenbericht zitierten Dokumente offenbaren weder die auf Polyacrylaten basierende Rückschicht, noch die auf Polyvinylalkohol(en) basierende mucoadhäsive Schicht. Der Gegenstand des Anspruchs 1 ist somit neu (Artikel 33(2) PCT).
- 2. Im Hinblick auf den Stand der Technik besteht die zu lösende Aufgabe in die Bereitstellung eines alternativen mucoadhäsiven therapeutischen Systems, das unlöslich oder nur schwer löslich ist und dementsprechend eine zeitlich verlängerte Wirkstofffreisetzung ermöglicht. Der zitierte Stand der Technik enthält keine Hinweise darauf, daß eine auf Basis von Polyvinylalkohol hergestellte mucoadhäsive Schicht mit einer polyacrylatbasierten Rückschicht zu einem gemeinsamen

vorteilhaften System verbunden werden konnte. Das im Anspruch 1 definierte System beruht somit auch auf einer erfinderischen Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT), weil es im Hinblick auf den Stand der Technik als nicht naheliegende Alternative zu betrachten ist.

- Die Ansprüche 2-15 sind vom Anspruch 1 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die 3. Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit. Gleichermaße ist auch die in den Ansprüchen 16 und 17 definierte Verwendung des therapeutischen Systems gemäß Ansprüchen 1-15 neu und erfinderisch.
- Der Gegenstand der Ansprüche 1-15 gilt als gewerblich anwendbar und erfüllt 4. demnach die Erfordernisse des Artikels 33(4) PCT.

15

Ansprüche

- Filmförmiges, mindestens zwei miteinander verbundene Schichten umfassendes therapeutisches System (1) zur transmucosalen Verabreichung von Wirkstoffen, welches eine in wässriger Umgebung muccadhësiva Schicht (2) sowia eine einoder mahrschichtige, auf der Basis von Polyacrylaten hargestellte Rückschicht (3) aufweist, die als Wirkstoffreservoir dient, und webei mindestens eine der Schichten des Systems wirkstoffhaltig ist, und die gemannte muccadhäsive Schicht (2) in wässrigen Medien quellbar, jedoch unlöslich oder nur schwer löslich ist und ein Polymergemisch enthält, welches mindestens ein hydrophiles, mucoadhägives Polymer umfaßt, das in einer auf Basis von Polyvinylalkohol(en) hergestellten Polymermatrix eingebettet oder dispergiert ist.
- Filmförmiges therapeutisches System nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die mucoadhäsive Schicht (2) im wesentlichen aus [einem] dem genannten Polymergemisch besteht, welches filmbildend, in wässrigen Medien quellbar, jedoch darin nicht oder nur schwer löslich ist [, und wel ches mindestens ein hydrophiles, museadhüsives Polymes undate, das in einer Polymormatrin eingebetset edes dispergiort-ist].
- 3. Filmförmiges therapeutisches System nach Anspruch 2, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß das/die genannte(n) mucoadhäsive(n) Polymer(e) aus der Gruppe ausgewählt ist/sind, die darboxylgruppentragende hydrophile Klaberpolymere, Poly- " acrylate und deren Salze, Carboxymethyloellulose und deren Salze, Foly(methylvinylether-maleinsäureanhydrid) und deren wässrige oder alkoholische Hydrolysate und Salze umfaßt.

16

- 4. Filmförmiges therapsutisches System nach einem der Ansprüche 1 bis 3, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Polymermatrix der mucoadhäsiven Schicht mittels physikalischer oder chemischer Methoden vernetzt worden ist.
- 5. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Rückschicht (3) oder im Falle einer mehrschichtigen Rückschicht die einzelnen Schichten (3a, 3b) der Rückschicht auf der Basis von neutralisierten Folymethylmethacrylaten hergestellt ist/sind.
- 6. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Rückschicht, oder mindestens eine der einzelnen Schichten der Rückschicht, einen oder mehrere Hilfsstoffe enthält, vorzugsweise ausgewählt aus der Gruppe der Weichmacher, Penstrations-Enhancer, Lösungsvermittler, Farbstoffe, Pigmente und Matrixbildner.
- 7. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß benachbarte Schichten ein oder mehrere identische oder chemisch verwandte Basispolymere enthalten, vorzugsweise aus der Gruppe der Polyacrylate.
- 8. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß es aus 2 bis 6 Schichten aufgebaut ist, vorzugsweise aus 2 bis 4 Schichten.
- 9. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzsichnet</u>, daß die Rückschicht oder diejenige äußere Schicht, welche der mucoadhäsiven Seite gegenüberliegt, eine Grenzschicht bildet, in der die Permeation von Wasser und die Diffusion von



in der die Permeation von Wasser und die Diffusion von Wirkstoff herabgesetzt ist, relativ zu der/den übrigen Schicht(en) des Systems.

ACCUE PATENTANWALT

DR

- 10. Filmförmiges therapautisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es mindestens dreischichtig aufgebaut ist und eine muccadhäsive Schicht (2), mindestens eine mittlere Reservoir-Schicht (3a) und eine äußere Rückschicht (3b) umfaßt, wobei die letztgenannte Schicht eine Grenzschicht bildet, in der die Permeation von Wasser und die Diffusion von Wirkstoff herabgesetzt ist, relativ zu der/den übrigen Schicht (en) des Systems.
- 11. Filmförmiges therapeutisches System nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß die genannte Grenz-schicht Zuschlagstoffe enthält, welche die Diffusion des Wirkstoffs herabsetzen oder blockieren, insbesondere Zuschlagstoffe aus der Gruppe der Pigmente und der diffusionsverzögernden Polymere.
- 12. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der Ansprüche 9 bis 11, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß die Reservoirschicht(en) einen oder mehrere Zusatzstoffe enthält/ enthalten, welche die Quellfähigkeit und Hydratisierung der Reservoir-Matrix erhöhen, wobei diese Zusatzstoffe vorzugsweise aus der Gruppe der hydrophilen, wasserbindenden Stoffe ausgewählt sind, wobei Polyalkohole und polymere Tenside mit einem HLB-Wert 2 10 besonders bevorzugt werden.
- 13. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß der/die Wirkstoff(a) in gelöster, suspendierter oder emulgierter Form vorliegen.

18

- 14. Filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß zwei oder mehrere Schichten denselben Wirkstoff enthalten, vorzugsweise in unterschiedlichen Konzentrationen unter Ausbildung eines Konzentrationsgradienten.
- 15. Filmförmiges therapeutisches System nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die einzelnen Schichten Zuschlagstoffe enthalten, durch welche die Löslichkeit und der Diffusionskoeffizient des Wirkstoffs in der jeweiligen Schicht modifiziert wird.
- 16. Verfahren zur medikamentösen Therapie oder Prophylake, bei dem ein wirkstoffhaltiges filmförmiges therapeutisches System nach einem der vorangehenden Ansprüche auf die Mundschleimhaut appliziert wird und dort für einen Zeitraum von bis zu 24 h belassen wird, vorzugsweise für einen Zeitraum von bis zu 5 h.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, <u>dadurch gekennzeichnet</u>, daß der/die Wirkstoffe mit einer initialen Burst-Dosis und nachfolgend mit einer Erhaltungsdosis abgegeben wird/werden, wobei die Wirkstoffabgabe vorzugsweise über einen Zeitraum von 0,5 h bis 24 h erfolgt.